- [54] Title of the Invention: Conductive polymer composition, its manufacturing method and application
- [11] Japanese Patent Laid-Open No.: S55-78406

[43] Opened : June 13, 1980

[21] Application No.: S54-156287

[22] Filing Date : December 1, 1979

[72] Inventor : Peter Van Konynenburg et al.

[71] Applicant : Raychem Corporation

[51] Int. Cl. : H01B 1/12, C08K 3/04

1. Title of the Invention

Conductive polymer composition, its manufacturing method and application

2. What is claimed is:

- 1. A conductive polymer composition, being a composition having switching temperature Ts of 1.0°C or higher and showing PTC behavior, and having specific resistance of lower than 7 ohm-cm at least at one temperature somewhere between Ts and -40°C, comprising:
- (1) polymer component of degree of crystallinity of at least 10%, and
- (2) powder filler component composed of carbon black dispersed in the polymer component and having particle diameter D of 20 to 150 microns and surface area S of which ratio S/D of and surface area S (m^2/g) and D is not more than 10.
- 2. The composition of claim 1, wherein the peak specific resistance is at least 1000 ohm-cm.
 - 3. The composition of claim 1 or 2, wherein the content

of the filler component is 1 or less in the value of S/D x filler component volume/polymer component volume.

- 4. The composition of claim 3, wherein the value is 0.5 or less.
- 5. The composition of any one of claims 1 to 4, wherein after thermal deterioration treatment of holding for 25 hours at temperature for keeping the specific resistance of composition somewhere between 100 ohm-cm and peak specific resistance, by heating the outside of the composition, (a) PTC behavior is shown, (b) the specific resistance is 0.5 to 2 times of specific resistance at the same temperature before thermal deterioration treatment at least at one temperature somewhere between Ts and -40° C, and (c) the peak specific resistance is at least 1000 ohm-cm.
- 6. The composition of claim 5, wherein after thermal deterioration treatment, at all temperature between Ts and -40°C, the specific resistance is 0.5 to 2 times of specific resistance at the same temperature before thermal deterioration treatment.
- 7. The composition of claim 5, wherein after voltage deterioration treatment of holding the composition at temperature somewhere between Ts and (Ts + 50) °C by heating I2R by passing current to the composition for 25 hours, (a) PTC behavior is shown, (b) the specific resistance is 0.5 to 2 times of specific resistance at the same temperature before voltage deterioration treatment at least at one temperature somewhere between Ts and -40°C, and (c) the peak specific resistance is at least 1000 ohm-cm.
- 8. The composition of claim 7, wherein after voltage deterioration treatment, at all temperature between Ts and -40° C, the specific resistance is 0.5 to 2 times of specific resistance

at the same temperature before voltage deterioration treatment. The composition of any one of claims 1 to 8, wherein the polymer component has a degree of crystallinity of at least 40%, and contains at least one polymer selected from the group consisting of polyolefin, copolymer composed of at least one olefin and at least one polar comonomer, polyarylene, polyester, polyamide, polycarbonate, and polymer containing fluorine, and the carbon black has a particle size of 20 to 75 millimicrons. The composition of any one of claims 1 to 9, wherein the volume rate of carbon black to polymer component is at least 0.25. The composition of any one of claims 1 to 10, wherein the specific resistance is 2 ohm-cm at least at one temperature somewhere between Ts and -40°C. 12. An electrical apparatus comprising a PTC element and an electrode to be connected to power source and passing current to the PTC element when connected, wherein the PTC element obtained by forming a PTC conductive polymer as set forth in any one of claims 1 to 11. A manufacturing method of conductive polymer 13. composition as set forth in any one of claims 1 to 12, characterized by dispersing filler component in polymer component, and forming the obtained dispersion product, wherein the total energy used in refining and forming of dispersion product is 9.5 to 2900 ka-m-cc-1. The manufacturing method of claim 13, wherein the total energy used in refining and forming of dispersion product is 9.5 to 970 kg-m-cc-1.15. The manufacturing method of claim 14, wherein the total energy is 9.5 to 485 kg-m-cc-1. - 3 -

16. The manufacturing method of claim 15, wherein the total energy is 9.5 to 240 kg-m-cc-1.

(B) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

^② 公開特許公報(A)

昭55—78406

50Int. Cl.3 1 H 01 B

識別記号

庁内整理番号 6762-5E

母公開 昭和55年(1980)6月13日 発明の数 3

審査請求 未請求

(全18頁)

1/12 C 08 K 3/04

C A·M

7016-4 J

図電導性ポリマー組成物およびその製法ならび に用途

20特

昭54-156287

図出

昭54(1979)12月1日

優先権主張

図1978年12月1日図米国(US)

@1965343

②発 明 者 ピータ・バン・コニネンバーグ アメリカ合衆国94303カリフオ ルニア・パロ・アルト・コース トランド・ドライブ739番

70発明 アンドリユー・オウ

アメリカ合衆国94536カリフオ

ルニア・フレモント・ポトマツ ク・リパー・プレイス34801番

70発 明 クリス・ローエンダール

> アメリカ合衆国94025カリフオ ルニア・メンロパーク・アーノ

ルド・ウエイ768番

砂田. レイケム・コーポレイション

> アメリカ合衆国94025カリフオ ルニア・メンロパーク・コンス チチユーション・ドライブ300

理 人 弁理士 青山葆 分段

外2名

最終頁に続く

1.発明の名称

電導性ポリマナ組成物およびその製法ならびに 用涂

2.特許請求の範囲

1.0 ℃以上のスイッチング温度T*を有し、PT C挙動を示す電導性ポリマー組成物において、Te およびー40℃の間の少くとも一温度において1 ohm·cs より低い比抵抗を有し、

(1)結晶化度が少くとも10%であるポリマー成 分、および

(2)鉄ポリマー成分に分散され、20~150ミ リミクロンの粒径口ならびに表面積S(π/g) とDの比S/Dが10を越えない表面積3を有す るカーポンプラツクから成る粒状充填材成分 から成ることを特徴とする組成物。

2.少くとも1000 ohm·ca のピーク比抵抗を 有するものである特許請求の範囲第1項記載の組 成分。

3.充填材成分の量が

S 充填材成分体積 D × 売填材成分体積の値を1以下とするもので

ある特許請求の範囲第1項または第2項記載の組

4.該値が 0.5 以下である特許請求の範囲第 3 項 記載の組成物。

5.組成物を外部加熱して、組成物の比抵抗が1 00 ohm・caとピーク比抵抗の間になる温度で25 時間保持することから成る熱劣化処理に付した後 において、(a) P T C 学動を示し、(b) T Ł − 4 0 ℃ の間の少くとも一温度において、熱劣化処理前の 同温度における比抵抗の0.5~2倍である比抵抗 を有し、かつ(c)少くとも1000 ohm・ca のピー ク比抵抗を有する特許請求の範囲第1~4項のい ずれかに記載の組成物。

6.熱劣化処理の後、T-と-40℃の間の全温度 において比抵抗が熱劣化処理前の同温度における 比低抗の 0.5~2倍である特許請求の範囲第5項 記載の組成物。

7.組成物に電流を2.5時間通じてI²R 加熱す

(1)

ることにより組成物をTsと(Ts+50) Cの間の温度に保持することから成る電圧劣化処理に付した後において、(a) P T C 学動を示し、(b) Tsと-40 C の間の少くとも一温度において、電圧劣化処理前の同温度における比抵抗の 0.5~2 倍である比抵抗を有し、かつ(c)少くとも 1 0 0 0 ohm·cs のピーク比抵抗を有する特許請求の範囲第 5 項配敷の組成物。

8.電圧劣化処理の後、Tsと-40℃の間の全温 度において比抵抗が電圧劣化処理前の同温度にお ける比抵抗の0.5~2倍である特許請求の範囲第 7項記載の組成物。

9ポリマー成分は、少くとも40%の結晶化度を有し、かつポリオレフィン、少くとも1種のオレフィンと少くとも1種の極性コモノマーから成るコポリマー、ポリアリーレン、ポリエステル、ポリアミド、ポリカーポネートおよびフン素含有ポリマーから成る群から選ばれた少くとも1種のポリマーから成り、カーボンブラックは20~75ミリミクロンの粒径を有する特許請求の範囲第1

(3)

る全エネルギーが 9.5 ~ 9 7.0 kg·m·cc - 1 である特許請求の範囲第13項記載の製法。

1 5.全エネルギーが 9.5 ~ 4 8 5 kg·m·cc⁻¹で ある 特許請求の範囲第 1 4 項記載の製法。

1 6.全エネルギーが 9.5 ~ 2 4 0 kg·m·cc⁻¹である特許請求の範囲第 1 6 項記載の製法。

3.発明の群細な説明

本発明は、PTC電導性ポリマー組成物および その製法ならびに用途に関する。

従来から、結晶性ポリマーに適当な量の散粉末電導性充填材を分散すれば電気伝導性を与えることができることは知られている。ある積の電導性ポリマーはPTC(positive temperature coefficient、正温度係数)挙動として知られる性質を示す。これまで、PTCという語は種々の意味で用いられてきたが、本明細書においては「PTC挙動を示す組成物」や「PTC組成物」という表現は、R₁₄値が少くとも 2.5 およびR₁₀₀値が少くとも 1 0、さらに好ましくはR₃₀値が少くとも 6 である組成物を表わすのに用いる。ここで、

特別的55-78406(2)

~~8項のいずれかに記載の組成物。

1 0.カーポンプラックのポリマー成分に対する 体積割合が少くとも 0.25 である特許請求の範囲 第1~9項のいずれかに記載の組成物。

1 1.Tsと-4 0 Cの間の少くとも一温度において 2 obm・cs 以下の比低抗を有する特許請求の範囲第 1 ~ 1 0 項のいずれかに記載の組成物。

12.PTC要素および電源に接続でき、接続した際PTC要素に電流を通じる電極から成る電気装置において、PTC要素は、特許請求の範囲第1~11項のいずれかに記載のPTC電導性ポリマーを成形して得られたものであることを特徴とする装置。

13.ポリマー成分に充填材成分を分散させ、得られた分散物を成形することから成り、分散物の調製および成形時に用いられる全エネルギーが9.5~2900%·m·cc-1であることを特徴とする特許時次の範囲第1~12項のいずれかに記載の電導性ポリマー成形品の製法。

1 4.分散物の調製および溶融成形時に用いられ

(4)

R₁₄値は14℃範囲における終りと始めの比抵抗・ の比、R₁₀₀ 値は100℃範囲における終りと始 めの比抵抗の比およびR₃₀値は30℃範囲におけ る終りと始めの比抵抗の比である。本明細書で用 いられる「PTC要素」は、上述のPTC組成物 で構成された要素を表わす。PTC要素(すなわ ちPTC組成物で構成された要素)の抵抗を温度 に対して対数プロットすると、しばしば組成物が 少くとも10のR100値を有する温度範囲の一部に わたつて急激な変化が見られる。「スイツチング 温度」(通常、Tsと略記される)は、本明細書で、 は傾きに急激な変化が見られる都分の両側にある 実質的に直線である線を延長して得られる交点に ・ 対応する温度で表わす。「ピーク比抵抗」は、本 明細書ではTe以上で組成物が示す最大抵抗を設わ し、「ピーク温度」は、組成物がピーク抵抗を有 する温度を表わす。

1字類入

電導性ポリマーに関する最近の研究は、たとえは米国特許第3,858,144号、四独特許公開第 P 2 5 4 3 3 1 4.1 , P 2 7 5 5 0 7 7.2 , P 2

(6)

7 5 5 0 7 6 1 . P 2 8 2 1 7 9 9 4 および P 2 9 0 3 4 4 2 . 2 ならびに本出願と同時に出願された米国特許出願第 9 6 5,3 4 4 号および第 9 6 5,3 4 5 号に対応する出願に記載されている。

特に有用な既知のPTC組成物は、カーポンプ ラックが分散されている結晶熱可塑性ポリマーか ら成るものである。使用されるポリマーは、ポリ エチレンの様なポリオレフィン類およびオレフィ ンと極性コモノマーのコポリマーを包含する。一 般に、組成物はTa以上の温度での安定性を増すた めに好ましくは室礁での放射線照射により架構さ れている。自己調整(self-regulating)ヒー ターに用いられる組成物は、室温において比較的 高い比抵抗、通常少くとも103オームを有してい なければならない。ところで、非常に低い比抵抗 を有するPTC電導性ポリマー組成物も重要な用 途があることが知られているが、この様な組成物 の調製には非常に強大な問題が伴う。たとえば、 PTC電導性ポリマー組成物の比抵抗を減少させ る為に該組成物中の電導性充填材含量を増加させ

に測定される。 表面積の値 S は周知の窒素吸着法により測定される。 D および S の測定の詳細についてはシュパード (Schubert)、 フォード (Ford) およびリヨン (Lyon) 春、 アナリシス・オブ・カーボン・ブラック (Analysis of Carbon Black)、エンサイクロペディア・オブ・インダストリアルケミカル・アナリシス (Encyclopaedia of Industrial Chemical Analysis)第8巻179頁(1969)、 ジョン・ワイレー・アンド・サン(John Wiley and Son) (ニュー・ョーク在)刊を参照されたい。)。

(7)

また、ポリマーに対する充填材(すなわち、カーボンブラックおよび組成物中に存在するすべての他の粒状充填材)の体積比は電気特性に重要な影響を及ぼし、この比は好ましくは S / D 比と関連した

S 充填材成分体積

(以下、との値をS/D体積比という) が1以下、好ましくは0.5以下、より好ましくは

(9)

特開昭55-78406(3)

るに従ってPTC効果の強さが急速に減少することが見い出されている〔たとえば、エム・ナーキス(M.Narkis)ら、ポリマー・エンジニアリング・アンド・サイエンス(Poly. Eng.and Sci)第18巻649頁(1978年)参照。〕。さらに、PTC電導性ポリマー組成物を高温にさらすと比抵抗が急激に増すことも見い出されている〔たとえば、ジエイ・メヤー(J.Meyer)、ポリマー・エンジニアリング・アンド・サイエンス(Poly. Eng.and Sci.)第14巻706頁(1974年)参照。〕。

本発明者らは、0℃以上のスイッチング温度(Ts)を伴うPTC挙動を示し、7 ohm cs以下の比低抗を有し、かつ結晶性ポリマー成分に分散されたカーポンプラックから成る組成物を製造するには、ポリマー成分は少くとも10%の結晶化度を有し、カーボンブラックは20~150ミリミクロンの粒径Dを有し、表面積5(元/タ)とDの比S/Dが10を越えないととが必須であることを見い出した(ここで、結晶化度はX練結晶学的

(8

0.4以下、特に 0.3以下でなければならないこと を見い出した。

本発明者らは、さらにカーボンブラックをポリマー中に分散させる際および組成物を成形する際に消費される仕事が組成物の電気特性に重大な影響を有しており、これらの工程で消費される仕事は9.5~290%・m・cc⁻¹(1~300 hp.hr. [L⁻³)が好ましく、さらに9.5~970%・m・cc⁻¹、特に9.5~485%・m・cc⁻¹、最も9.5~240%・m・cc⁻¹が好ましいことを見い出した。もし、仕事消費が大きすぎると組成物はT®以下の温度でよっておけますがる比低抗を有し、かつ/または高温で劣化させた場合の電気安定性が不充分となる傾向にある。一方、仕事消費が小さすぎると組成物のPTC挙動が不満足なものとなる。

本発明で用いられるポリマー成分は、単一ポリハーまたは二種もしくはそれ以上の異種ポリマーの混合物であって、結晶化度が好ましくは20%以上、特に40%以上のものである。好ましいポリマーとしては、ポリオレフイン類、特に1種また

Œ

1 生播入

はそれ以上のローオレフィンのポリマー、たとえ ばポリエチレン、ポリプロピレンおよびエチレン /プロピレンコポリマー;1種またはそれ以上の・ αーオレフイン (たとえばエチレン)と1種また はそれ以上の極性コモノマー(たとえば酢酸ビニ _少、アクリル酸、アクリル酸エチルならびにアク。 リル酸メチル)とのコポリマー;ポリアリーレン 類、たとえばポリアリーレンエーテルケトンなら びにスルホンおよびポリフェニレンスルフィド: ポリラクトンを含むポリエステル類、たとえばポ リプチレンテレフタレート、ポリエチレンチレフ タレートおよびポリカプロラクトン;ポリアミド 類:ポリカーポネート類およびフルオロカーポン ポリマー類、すなわち少くとも10重量%、好ま しくは20重量%のフツ素を含有するポリマー類。 たとえばポリピニリデンフルオリド、ポリテトラ フルオロエチレン、フツ素化エチレン/プロピレ ンコポリマーおよびエチレンとフツ業含有コモノ マー(たどえばテトラフルオロエチレン)要すれ ば第三のコモノマーから成るコポリマーが挙げら

ミクロン以下のカーポンプラツクを用いるのが好 ましい。

租成物中のカーボンブラックの量は、組成物が7 ohm・ca以下、好ましくは5 ohm・ca以下、おけましくは2 ohm・ca以下、特に2 ohm・ca以下、特に2 ohm・ca以下、特に2 ohm・ca以下の比低抗を-40℃~T*の温度、好ましくは20℃で有する範囲でなければならない。この様なな妊娠がある。これであるに必要ななが、カーボンブラックならびに存在、ポリマー成分、カーボンブラックならびに存在、ポリマー成分、カーボンブラックのポリなる他の粒状充填材および組成物の調製ならびに成形方法に依存する。カーボンブラックのポリマー成分に対する体積比は、一般に少くとも0.25であるが、実質的によけ多く、たとえば少くとも0.40または0.50にけることができる。

組成物にはカーボンプラックに加えて他の粒状充填材、たとえば非電導性無機または有機充填材 (たとえば、酸化亜鉛、三酸化アンチモンまたは 粘土)などを含有させることができる。本明細書では「充填材成分」とは、組成物中のすべての粒

特開昭55-78406(4)れる。就中、ポリエチレンの混合物、特に高密度ポリエチレンおよびエチレンと極性コモノマー、好ましくはアクリル酸とコポリマーを用いれば優れた結果が得られる。特に好ましいポリマー成分は、高密度ポリエチレン25~75重量%およびエチレン/アクリル酸コポリマー2~75重量%から成り、コポリマー中にアクリル酸を好ましくは4~10重量%含むものである。

比較的結晶化度の低いポリマーを用いた場合、強いPTC効果を得るには比較的粒径が大きく、比較的 S / D 値が低いカーポンプラックを用いた のが好ましい。けれども、多くのポリマーでは、20~75ミリミクロンのカーポンプラックで満足すべき結果が得られる。カーポンプラックの粒径は30ミリミクロンより大きいことが好ましく、特に結晶化度が40%以下のポリマーの場合には60ミリミクロン以上が好ましい。カーポンプラックの粒径が大きくなるにつれて、PTC学動を満足させながら比抵抗の低い組成物を得るのはより困難になる。そこで、粒径約100まり

02

状充填材をいう。充填材成分は好ましくは酸化防 止剤または組成物を劣化(たとえば熱一酸化劣化)に対して安定化する他の認加物を含有する。と の様な添加物の量は、ポリマー重量を基準にして 一般に 0.0 0 5 ~ 1 0 、好ましくは 0.5 ~ 4 重量 %である。好ましい添加剤としては有機酸化物、 たとえば米顕特許第3,986,981号(発明者: リョンズ(Lyons))に開示されているヒンダー。 ド・フェノール (hindered phenol)および商品 名イルガノツクス (Irganox)としてチパ・ガイギ - (Ciba Gelgy)により製造されているヒンダ ード・フェノールが挙げられる。酸化防止剤の選 択はポリマーに依存していることはもちろんであ るが、ポリマーの酸化防止剤として一般に有用で ある物質のいくつかは、組成物の電気的性質を、 高温にさらした場合に不安定化することにも注意 しなければならない。

組成物を架構しなければならない場合には、組成物に、加熱により分解して架構*と求解*構を開始する化合物または組成物の放射線照射により架構

4 211 16

1字插入

を開始する化合物を加えることもできる。

本発明の組成物は、少くとも1000 ohm・ca、好ましくは少くとも5000 ohm・ca、より好ましくは少くとも10000 ohm・ca、特には少くとも50000 ohm・ca のピーク比抵抗を有していなければならない。さらに、組成物を、外部加熱することによりその比抵抗が100 ohm・ca とピーク比抵抗の間にある温度で25時間保つことから成る熱劣化処理に付した後において、該組成物が、

- (a) P T C 挙動を示し、かつ
- (b) T & 4 0 C の間の少くとも一浪度、好ましくは T & 4 0 C の間の全温度における比抵抗が熱劣化前の組成物の同温度における比低抗の 0.5 ~ 2 倍である

ことが好ましい。

組成物がこれらの性質を、前述の無劣化処理を 4 0時間、特に 5 0時間行なった後にも有してい ることがより好ましい。加えて、この様な熱劣化 処理の後も、組成物のピーク比抵抗が少くとも 1000 ohm・cs 、好ましくは少くとも 5000 ohm・

05

とも1000 ohm・cm、好ましくは少くとも5000 ohm・cm、より好ましくは少くとも10000 ohm・cm、特に少くとも50000 ohm・cmであることが好ましい

ポリマー成分に充填材成分を分散させる方法お よび得られた分散物を成形する方法としては、い ずれの方法も採用することができる。現在最も実 際に有用な方法は、:固体ポリマーおよび充填材成 分を機械的な剪断工程(および要すれば外部加熱)にかけることによりポリマーを熔融して熔融ポ リマー中に充填材を分散させる方法である。分散 は、たとえばパンパリーミキサー、ロールミルま たは単葉もしくは複葉押出機により行うことがで きる。分散物は、直接所望の形状に押出成形する ことができ、またミキサーから通常の方法で取り 出し、小片に切断した後、たとえば押出成形、モ ールディング、シンタリングなどにより溶融成形 することができる。この分散および成形工程にお ける総計の仕事消費は、前述の制限の範囲内でな ければならない。カーポンプラツクは、実質的に

特開昭55-78408(5) cs、より好ましくは少くとも10000 ohm・cs、特

の、より好ましくは少くとも10000 onnoa、特に少くとも50000 ohm on であることが好まし

前述の劣化処理は受動的な処理であるが、満足すべき抵抗安定性を示す組成物のあるものは、活性状態、すなわち12 R 加熱による高温において劣化された時、比較的迅速に性能低下を起こす。従って、組成物が、その中を流れる電流により12 R 加熱されて 2 5 時間Teと(Te + 5 0)での間の温度に保持される電圧劣化処理に付した後において、(a) P T C 学動を示し、かつ

(b)Toとー40°Cの間の少くとも一温度、好ましくはToとー40°Cの間の全温度における比抵抗が電圧劣化前の組成物の同温度における比抵抵抗の0.5~2倍である

ことが好ましい。

組成物がとれらの性質を、前述の電圧劣化処理を40時間、特に50時間行なつた後にも有していることがより好ましい。加えて、この様な電圧劣化処理の後も、組成物のピーク比低抗が少なく

. 06

均一な電気的性質を有する組成物を与える様に充分分散されなければならないし、また、ある程度までは仕事消費が増加することによりさらに強いPTC挙動を示す組成物が得られる。けれども、仕事消費が大きすぎると、高温で劣化させた場合電気的に不安定な組成物かつ/またはTD下の遊度で高すぎる比低抗を有する組成物しか得られない。

本発明は、本発明の組成物を成形して得られる PTC要素からなる電気装置、特に回路制御装置 を包含するものである。

次に実施例を示し、本発明を更に難しく説明する。各実施例については、第1~4 表にまとめてある。

第1表には、各試料に用いられた成分および製造方法が示されている。第1表では、ポリマーは型、商品名、結晶の融点(T_M)および結晶化度(多)ならびに組成物中の重量割合により表示されている。型の欄で用いられている略号は次の通りである:

HDPE 高密度ポリエチレン LDPE 低密度ポリエテレン M D P E 中密度ポリエチレン

EAA エチレン/アクリル酸コポリマー

P P ポリプロピレン

PVF₂ ポリピニリテンフルオリド

PB. ポリー1ープテン

FEP フツ素化エチレン/プロピレンコポ リマー

実施例16,51~61,72,73および78 では、第1表に示したポリマーに加えて次表のポ リマー成分が含まれている。

第1表のとれら実施例の型の欄において「PLU S」とあるのは、上述の窓加成分が存在すること を意味する。

第1表には、さらに使用されたカーボンプラッ クが、商品名、粒径(D) (ミクロン)、表面積 (5)(メノタ)および組成物中の重量系により 表示されている。また、Sⁱ/D比も与えられてい る。さらに、ポリマーに対するカーポンプラツク の体費比(CB/POLY比)も示されている。

第1表には、ポリマーおよびカーボンブラック に加えて存在するすべての物質が示されている。 これらの混加物は、型および名称ならびに組成物 中の重量をにより表示されている。との型の欄で 用いられている略号は次の通りである:

酸化防止剤、使用される酸化剤は、 名称の欄に特記されていない娘り4。 4'-チオピス(3~メテル~6~t - ブチルフェノール) (平均重合度 3~4) (米国特許第 3.986,981号参 履〕である。

_						- -			
都合(wt条)	3 0.0	36.9	28.23	30.0	31.4	30.4	30.6	. 6.0	3 0.0
結局割合(名) 割合(wt名)	.10~30	30~60	10~30	10~30	30~60	30~53	. 4.	1	10~30
T _k (T)	106	165	102	106	165	124	275		106
8 %	EAA 449	PROFAX 8523	SURLYN 1652	EAA 455	PROFAX 8623	NITRON 100	FEP 100	VITON A-HV	EAA 249
	EAA	PP	EAA	EAA	4	PB	FEP	RUBBER	EAA
剛	À	٠.	-			. –	•	æ	

CXA

Acid

XLA 復播割

FR 防炎剂

名称の欄で用いられている略号は次の通りであ **5**:

130XL 過酸化物架構剤(ルパーコ(Luperco) 1 3 0 X L)

ARD アジエライト(Agerite) 樹脂D

Ca CO3 炭酸カルシウム

イルガノ ツクス テトラキス〔メチレン(3,5 - ジー (Irganox)

レープテルー4ーヒドロキシーヒド 1010

- ワシンナメート))メタン TAIC トリアリルイソシアヌレート

2,5-ジーヒーアミルヒドロキノン (Santovar)

デクロラン デカクロロピフェノール (Dechloran)

86₂0₃ 三酸化アンチモン 第1表には、さらに各成分の混合かよび成形に

(21)

用いられた特定の製法、工程協度(で)、工程時 間(min) および製造中に用いられた全エネルギ

-量(Kg·m·cc-1)(Shear History)が示 されている。製法の欄で用いられている略号は次

の通りである。

BAN: 適量の各成分(たとえば、実施例1 Aおよび1Bでは、高密度ポリエチレン15048 タ、カーポンプラック1208.49 および酸化防 止刺22.89)を、水冷ロータ付水蒸気加熱パン パリーミキサー中、流動温度で5分間混合する。 涯合物をミキサーから取り出し、冷却した後、小 片に切断する。切断した混合物の一部を180℃、 7.0 % / dの圧で 5 分間圧縮成形して厚さ約 0.1 caの平板に加工する。 2.5 × 3.7 5 caの長方形試 料を該平板から切り出す。これらの実施例では、 試料を放射線照射する。線量は第1後に示されて おり、詳細は後述する。一定の照射量の照射を受 けた試料は架橋する。次に、0.6×2.5cmの帯状 に銀ーエポキシ組成物(エレクトロダグ(Electrodag)504)を試料の各端に塗布して

第1表には、放射線照射により架構された試料 に対する放射線量も示されている。放射線量が20 Mrad の場合、まず一方の偶から10Mrad 煎 射し、次いで、他方から10 Mrad 照射する。実 施例13かよび76では、200℃で12分間加 熱して試料の架構を行なつた。

第2表には、各試料の

S 充填材成分体積 D ボリマー応分体費 で示される値かよび比抵抗 ポリマー成分体積

/温度特性値が示されている。第2度に示された。 比低抗は、外部加熱して整温から1℃/分の割合 で昇温する間に測定された抵抗から計算されたも のである。第2妻で用いられている略号は次の通 りである。

P20 (ohm.cm) 2 0 ℃での比抵抗

Ap ('ahm.cm)ピーク比抵抗

T_{2×} (で) 比抵抗が 2 0 での比抵抗の 2 倍にな

・T。 (セ)スイッチング温度

To(も)ピーク温度

銀電極を形成する。試料を外部加熱により160 セで15分間保つて熱処理を行う。次いで、1℃

結開7755-78406(7)

/分の割合で室温まで冷却する。

MILL: 適量の各成分を電気的に加熱した 7.6cmのロールミルにより流動温度で混合する。 混合物をミルからシートに形成し、冷却した後、 小片に切断する。切断混合物の一部を、道温、70 64/caの圧で3分間圧縮成形して厚さ約0.0 6 ca の平板に加工する。 2.5 × 3.75 cm の長方形試料 を平板から切り出す。特記されている場合には放 射線限射した後、BAN法と同様にして銀電極を 形成する。次いで、試料を外部加熱により(TM +30) 七で15分間保つて熱処理する。この狭い 1七/分の割合で室温まで冷却する。.

BRA: 適量の各成分を逆回転式複葉ミキサ ー (プラベンダー・プラストグラフ(Brabender Plastograph) により混合し、混合物を押し出 して燃り物とする。これを冷却した後、小片に切 断する。この後、MILL法と同様にして切断提 合物から試料を製造した。

(24)

. 第3表には、多数の試料について、高温におけ る熱劣化の比抵抗に対する効果が示されている。 第3長の初期性能の無には、第2表のデータを得 る為に1℃/分の割合で外部加熱した後、20℃ に冷却した試料の比抵抗 (P20) および再び 1 ℃ /分で加熱した際のピーク比抵抗(ρ_p) が示し てある。次いで、試料を査備まで冷却し、第3表 に示す温度でまで再加熱して測定した 同温度 Tにおける比低抗がPT の標に示されている。試 料をこの温度でで52または73時間保存し、2 時間後、9時間後ならびに27時間後および73 時間処理した試料では46時間後に試料を20℃ まで冷却し、温度下に再加熱する前に比抵抗を刺 定した。各時間劣化した後の20℃における試料 の比抵抗を各時間横に示す。同時に20℃にかけ、 る比抵抗の変化率、すなわち(P-P20/P).× 100 も同欄に示す。

第4表には、高温における電圧劣化の比抵抗に 対する効果を示す。これらの試料は、示された実 施例の切断混合物の一部を取り出し、温度180.

特別昭55-78406 (8)

関様の電圧劣化試験を、実施例 4 0 、5 4 、56、6 3 、6 5 、8 5 、9 1 および 9 3 の組成物について行つたところ、実施例 5 4 、5 6 および 6 5 の組成物は、電圧劣化に対して安定であり、3 0時間劣化後の比抵抗増化が 2 倍以下であるが、一方、実施例 4 0 、6 3 、8 5 、9 1 および 9 3 の。組成物は、安定ではなく、3 0時間後の比抵抗増加も 1 0 倍以上になる。

で、圧力 7 0 kg/clで 5 分間圧縮して 0.2 ca 厚の 平板に成形した後、平板から直径 1.9 cm の円盤を 切り出し、各円量表面に、ニッケルメッキ銅の展 開金網を直径 1.9 agの円形に切り出したものをモ ールドして電極を形成し、次いで、20Mrad で 照射した後、20AWGリード線を電極に取り付 けて製造する。 試料は、外部加熱して (T_M+30) でで15分間保つて熱処理した後、1で/分の割 合で室蕴まで冷却する。そして、20℃で試料の 比抵抗を制定する。次に、装置のリード線を種々 の電圧の交流電源に接続する。電源の電圧は、装 屋を電源に初めてまたは再び接続する時、最初の 3 0 秒間は3 0 ~ 3 5 V に保ち、次いで2 分間に わたり120Vまで昇電圧する時以外は120V に保たれる。 試料はこの様な条件下に30または 5 0 時間劣化されるが 5 、 1 0 、 2 0 または 3 0 時間後には20℃に冷却され、電圧を再び加える 前に比抵抗を閲定する。これらの条件により示さ れた時間劣化処理した後の20℃における試料の 比抗低を、比抵抗の変化率と共にの欄に示す。

(27)

(28)

第 1 表

	<u> </u>	# 1		<u></u>		<i>p</i> -	- * ·	17	, >	ック		体療比	充	摸	材		数	2	* *	#
異始例	3 2	商品名	5 T,	植化:	E 100	两品名	0 (#	1	s %)	5/0	割合 (Wt多)	<u>(元集材</u>)	20	名称	割合 (W(系)	製法	工程 速度	工程 時間 (Min)		放用 脚量
14	HDPE	MARLE 6003	X 13	5 70-	90 66.0	UNITED SL-90	9 (2	4	0.27	53.0	-43	AO		1.0	MILL	190	5	58	0
1 B	HDPE	MARLE 6003		5 70-	8 8.0	UNITED SL-90	9 0	2	4	0.27	53.0	.43	AO		1.0	MITT	190	5	58.	20
2	HDPE	MARLE 6003	K 13	5 70-	7 0.0	MOÇUL.	2 4	1	38	5.75	30.0	.23	-	-	-	MILL	190	5′	.58	0
3	HDPE	MARLE 6003	13	5 70 -	7.0.0	MOGUL	2 4	1:	38	5.75	30.0	.23	-	-	-	MI LL	190	5	58	20
4	HDPE	MARLE: 6003	13	5 70-4	5 4.5	STERLING R	7 5	2	5	0.34	44.6	-4.4	М		.0.9	MILL	190	5	5 8	
5	HDPE	MARLE 6003	13.	70-9	0 5 4.5	STERL ING	7 5	2	5	0.34	44.6	.44	М		0.9	MILL	190	5	58	20
6	HDPE	MARLEX 6003		70-9	6 4.4	REGAL 300	2 5	9	4	3.76	34.7	.29	м		0.9	MILL	190	5	5 8	. 0
7	HDPE	MARLEX 6003	13:	70-9	64.4	REGAL 300	2 5	9	4	3.76	34.7	.2 9	AO	- }	0.9	MILL	190	5	50.	20
8	HDPE	MARLEX 6003	135	70-9	59.4	STATEX 550	4 7	4	٥	0.86	39.6	.36	AO		1.0	MILL	190	5	5.8	0
9	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9	59.4	STATEX M550	4 7	4	٥	0.86	39.6	.36	AO		1.0	MILL	1 90	5	5, 8	. 20
10	HDPE	MARLEX 6003	1 35	70-91	64.4	CONTINEX HAF	2.8	8	6	3.07	34.7	.29	AO		0.9	MILL	190	Б.	. 5 8	o
11	HDPE	MARLEX 6003	135	70-9	66.0	STERLING	4 1	4	2	1.02	34.0	.28	-	-	-	AI LLL	190	5.	5 8	20
2 1	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	60.8	STERLING	4 1	4 :	2	1.02	37.3	.33	AO		1.9	at LL	190	5	5 8	20

(第1表(つづき)

钟丽昭55-78406 (9)

	•	#!. V :	~	`-		カー :	ドン	ブラ	ック		体徵比	尭	人模	ĦŢ.		#1	鹿	条件	
突然例	. 22	商品名	т _м (Ç)	結晶 化度 (気)	割合 (Wis)	商品名	D (4)	ട	5/D	割合 (W(多)	<u>売場材</u>)	4	名称	前合 (Wt秀)	製法	工程度(で)		全エネル ギー量 (Ig・m・CC ⁻¹)	放照 線量 (Mrad)
13	HDPE	MARLEX 6003	135	70- 9 0	59.6	STERLING	4 1	4 2	1.02	36.5	.33	ČXA	ARD 1300E	1.9	MILL	190	5	5.8	0
14	HDPE	ALATHON 7030	135	70-90	46.0	UNITED \$L-90	9 0	2 4	0.27	54.0	.63	-	-		MILL	190	.5	5 8	o
15	HDPE	ALATHON 7030	135	70- 9 0	48.0	UNITED	9 0	2 4	0.27	54.0	.63	-	-	-	MILL	190	5	5 8	20
16	HDPE (Plue)	MARLEX 6003	135	70 -8 0	24.0	FURNEX 765	6.0	30	0.50	44.0	.4 3	AO		2.0	MILL	190	6	58.	20
17	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	64.3	SHAWTHIGAN	4 2	6 4	1.5	34.7	.29	AO		1.0	MILL	190	5	5.8	0
18	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	64.3	SH AW	4 2	6 4	1.5	34.7	.29	AO		1.0	MILL	190	5	5 6	20
19	HOPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	61.4	STATEX 160	1 9	146	7.68	37.6	.33	Α0	Ì	1.0	MILL	190	5	5 8 ·	0
20	HDPE	MARLEX 6003	185	70-90	61.4	STATEX 160	1 9	146	7.68	37.6	.33	ΑΟ	'	1.0	MILL	190	. 5	5.8	20
21	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90		CONDUCTEX SC	l	l		ł	.25	ΑΟ.		1.0	MILL	190	5	5 8	0
22	HOPE	MARLEX 6003	135	70 - 9 0	67.8	CONDUCTEX	1.7	200	11.7	31.7	.37	AO		1.0	Will	190	5	5.8	20
23	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	58.2	STATEX C	6 8	3 2	0.47	40.0	.37	AO		1.8	BRA	225	6 at 120 rpm	430	. 0
24	HDP E	MARLEX 6003	185	70 -9 0	58.2	STATEX	6 8	8 2	0.47	40,0	.3 7	100		1.8	BRA	225		430	20
25	HDPE	MARLEX 6003	135	70- 0 0	58.2	STATEX	6 8	3 2	0.47	40.0	.37	100		1.8	BRA	225		145	q

: 1(80

(第1表わづき)

		ポリ	7	-		<i>≠ −</i>	* >	ブラ	ック		体療比	无	摸	材		21	淮	条:件	
実施例	型	商品名	T _M	結晶 化度 (多)	朝台 Wuś)	商品名	D (4)	5 (15%)	S/D	割合 (Wi重)	完模材 ₎	22	名称	割合 (Wi编)	製法		時間	全エネル ギー量 (Ne・m・CI ⁻¹)	放用 練量 (Mrac
26	HDPE	MARLEX 6003	1 35	70 -9 0	58.2	STATEX	6 8	3 2	0.47	40.0	.37	AO		1.8	BRA	225	4 21 60 1201	145	20
27	HDPE	MARLEX"	135	70-90	65.4	STERLING SO	4 1	4 2	1.02	33.7	.28	М		1.0	MILL	190	5	58	0
28	HOPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	65.4	STERLING SO	4 1	4 2	1.02	33,7	.28	۸٥		1.0	MILL	190	5	. 58	20
29	HOPE	MARLEX 6008	135	70 -9 0	58.0	STERLING	5 O	3 6	0.72	41.0	.3'8	AO		1.0	MILL	190	5	5.8	0
80	HOPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	58.0	STERL ING	50	3 6	0.72	41.0	.3 8	AO		1.0	MILL	190	5	58.	20
31	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	64.0	CONTINEX 785	6.0	3 1	0.52	35.0	.29	AO		1.0	MILL	190	5	58	0
32	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	64.0	CONTINEX 785	50	3 1	0.52	35.0	.29	AO		1.0	MILL	1 90	5	5.8	20
33	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	63.0	UNITED 650	6 6	3 6	0.55.	36.0	.3 1	AO		1.0	MILL	190	5	5 8	0
34	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	63.0	UNITED 650	8 8	3.6	0.55	36.0	3 1	AO	·	1.0	MI LL	190	6	5.8	20
35	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	58.0	UNITED 680	68	.3 6	0.53	. 41.0	.38	AO		1.0	MILL	190	5	5 8	l °
36	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	58.0	UNITED .	68	3 6	0.53	41.0	.38	AO		1.0	MIĻL	1 90	5	5 8	2
.37	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	24.0	STATEX MT	250	10	0.04	. 75	1.67	ΑÒ		1.0	MILL	190	5	5 8	0
38	HDPE	MARLEX 8003	135	70-90	24.0	STATEX MT	250	10	0.04	75	1.6,7	100		1.0	MILL	190	5	58	20

特別昭55-78406(10)

第1新わづき)

	├	# y		-		<i>*</i>	· * >	7 7	ック		体费比	犬	導	材	1.	3	1 12	条 件	ŧ
医施例	84	商品名	T _M		割合 (W(多)	商品名	D (#)	S (%)	5,0	副台 (Wt%)	充填材, ポリマー)	型	名称	割合 (Wis	製法	工程 温度 (C)	時間	全エネル ギー量 (Kg·m·cc-1	放用 報道
39	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	52.5	FURNEX 765	6 0	3 0	0.5	45.5	-46	AO		2.0	BAN	180		153	0
40	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	52.5	FURNEX 765	.6 0	3 0	0.5	45.5	.46	AO	·	2.0	BAN	180	3	153	20
41	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	58.8	FURNEX 765	60	3 0	0.5	39.2	.36	AO		2.0	MÌLL	190	5	58	20
42.	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	60.0	FURNEX 765	60	3 0	0.5	40.0	. 3 6	-	-	-	міц	190	5	5 8	20
43	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	65.0	MONARCH 1300	13	560	43	35.0	.29	-	-	~	MILL	190	5	5 8	
44	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0		MONARCH 1300	13	560	43	35.0	.29	-	-	-	MILL	190	5	5.8.	20
45	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	63.0	MONARCH 1800	13	5 60	43	34.0	.29	10		3.0	MILL	190	5	5 8	0
46	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	63.0	MONARCH 1300	1 8	560	43	34.0	.29	10		3.0	MILL	190	5	5 8	20
47	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	85.0	KETJEN	3 0	1000	33.3	15.0	.09	-	-	-	MILL	190	5	5 8	0
8	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	85.0	KETIEN	3 0	1000	33.8	15.0	.09	-	-	-	MILL	190	5	58	Ż0
19	HDP E	MARLEX 6003	135	70-90	82.5	KET EN	3 0	1000	83.3	14.6	.09	AO		2.9	MILL	190	5	5 8	0
0	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	82.5	KETIEN	3 0	1000	33.3	14.6	.09	AO		2. 9	MILL	190	Б	5 8	20
	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	21.1	FURNEX 765	6 o	3 0	0.5	40.0	.35	AO		2.0	BAN	200	3	3	0

(82)

(第1表わづき)

\geq	ļ	* 1	<u>'~</u>			カ ー	* >	7 :	7 7 9	,	体徵比	7	5 填	材		29	造	森 件	
実施例	20	商品名	ŤM (°C		割合 (Wt%)	商品名	D (µ)	S	3,7	割合 (Wig	光模材)	₽L	名称	割合 (Wig	製法	工程 選定			放照 線量 (Mrse
52	HDPE (Plus)		13	70 -9 0	21.1	FURNEX 765	60	3 0	0.5	40.0	.35	AO.		2.0	BAN	200	3	3	20
53	LDPE (Plus)		100	40-60	22.67	FURNEX 765	6 0	3 0	0.50	47.0	. 48	A0		2.0	BAN	180	3	116	0
'54	LDPE		109	40-60	22.67	FURNEX 765	60	3 0	0.50	47,0	.48	AO		2.0	BAN	180	3	116	20
55	MDPE (Plus)	GULF 2604	118	50-80	24.0	FURNEX 765	6 0	3 0	0.50	44.0	.43	М		2. 0	'BAN	180	3	116	. 0
56	MDPE (Plus)	GULF 2604	118	50 -8 0	24.0	FURNEX	6 0	3 0	0.60	44.0	.43	AO		2.0	BAN	180	. з	116	20
57	HDPE (Plus)	MARLEX 6003	135	70 -9 0	32.4	STERLING	4 1	4 2	1.02	34.3	.28	AO		1.9	MILL	190	5	5 8	20
58	HDPE	MARLEX 6003	1 35	70 -9 0	30.4	STERLING	4 1	4 2	1.02	37.3	.28	AO		1.9	MILL	190	5	. 5 8 .	0
59	HDPE	MARLEX 6003	1 ¹ 35	70-90	30.4	STERLING	4 1	4 2	1.02	37.3	.28	A0		1.9	MILL	190	5	5 8	20
60	HDPE	ALATHON 7040	1 35	70-90	34.7	UNITED SL-90	9 0	2 4	0.27	34.7	.38	-	-	-	мілі	190	5	5 8	0
61	HDPE	ALATHON 7040	135	70 90	34.7	UNITED SL-90	9 0	2 4	0.27	34.7	.38	-	-	-	міц	190	5	5 8	20
62	MOPE	GULF 2604	118	50-80	52.0	FURNEX 765	6 0	30	0.50	46.0	-4 6	40		2.0	BAN	180	3	9 7	٥
63	MOPE	GULF 2604	118	50-60	52.0	FURNEX 765	6 0	3 0	0.50	46.0	.46	10		2.0	BAN	180	3	97	20.
64	EAA	EAA 455	106	10-30	47.0	FURNEX 765	60	з о	0.50	51.0	.58	AO		2.0	BAN	160	3	8 7	0

特別昭55-78408(11)

(第1般のづき)

		. म १	` ₹			カー	ポン	ブラ	22	·	体積比	先	填	Ħ		82	, 22	条件	
實施例	 8⊒	商品名	T _M	結晶 化度 (多)	割合 (Wis)	·商品名	D (a)	s (%)	S/D	割合 (Wis)	(光泉材)	<u>20</u>	名称	割合 (W(%)	製法	工程 选度 (℃)	工程 時間 (Min	全エネル ギー量 . (M·m·CC ⁻¹	放照 線費 (Mrad
65	EAA	. EAA 455	106	10-30	47.0	FURNEX 765	60	3 0	0.50	51.0	.5⋅8 "	٨O		2.0	BAN	160	· 3	8 7	20
66	HDPE	ALATHON 7030	106	10-30	53.2	FURNEX 765	6,0	.3 0	0.50	44.0	.44	AO	:	2.0	MILL	190	· 5	5 8	0
67	HDPE	ALATHON 7030	106	10-30	53.2	FURNEX 765	60	3 0	0.50	44.0	.44	À		2.0	MILL	190	5	5 8	20
68	LOPE	DYNH-L	109	40-60	52.0	FURNEX · 765	60	3 0	0.50	47.0	. 4 6	AO		1.0	MÌLL	135	3	38	0
69	LOPE	DYNH-L	109	40-60	52.0	FURNEX 765	60	30	0.50	47.0	.4 6	ΑŌ		1.0	MILL	135	3	3 8	. 20
70	PP	PROFAX 6523	165	30-60	52.0	FURNEX 765	60	3 0	0.50	47.0	.4 5	AO		1.0	MI LI.	185	3	.38	0
71	PP	PROFAX 6523	165	30-60	52.0	FURNEX 765	60	3 '0	0.50	47.0	.4 5	۸٥		1.0	MILL	185	3	3 8	20
72	PVF 2 (Plus)	KYNAR 461	165	40	72.0	FURNEX 765	60	30	0.50	20.0	· .5 9	Acid	C±CO:	2.0	BRA	220	3	77	0
73	PVF2 (Plus)	KYNAR-	165	40	72.0	FURNEX. 765	60	3 0	0.50	20.0	.5 9	Acid	CaCO:	20	BRA	220	3	77	20
74	ESTER	PCL 7,00	1/6	40	560	FURNEX 765	60	3 O _.	0.50	42.0	.4 6	AO		2.0	BAN	100	3	77	٥
75	ESTER	PCL, 700	6 1	40	56.0	FURNEX 765	60	30	0.50	42.0	.4 6	AO		2.0	BAN	100	3	77	20
76	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	60.8	STERLING SO	4 1	4, 2	1.02	37.3	.33	CKA	30XL	1.9	MI LL	190	5	5 8	0
77	HDPE	MARLEX 6003	135	70-90	61.4	STERLING SO	4 1	4 2	1.02	37.6	.3 3	М		1.0	MILL	190	5.	5 B	20

(第1巻のづき)

		ં મુદ્ર . તે	7	-	•	<i>n</i> -	ポン	ブラ	2 2		体療比	尹	. 填	材		**	造	条件	
実施例	む	筋品名	T _M	粧品 化度 (多)	割合 (Wt多)	商品名	D (д)	s 150	5/10	割合 (W %)	(充填材)	257	名称	割合 (Wi系)	製法	工程 温度 (C)		全エネル ギー数 (Kg・m・CC ⁻¹)	放照 線書 (Mra
78	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	24.0	FURNEX 765	60	3 0	0.50	44.0	.4 3	10		2.0	ZSK	190	3	415	20
79	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	61.4	STERLING SO	41	4 2	1.02	37.6	.3 3	AO		1.0	MILL	190	5	5 8	20
80	HDPE	MARLEX 6003	1 35	70 -9 0	75.0	XC-72	3 0	254	8.4	25.0	-18	-	-	-	MILL	190	5	5 8.	20
81	HDPE	MARLEX 6003	135	70 -9 0	74.3	XC-72	3 0	254	8.4	24.8	-16	ΛO		0.9	MILL	190	. 5	5 8	20
82	HDPE	MARLEX 8003	135	70-90	60.2	STERLING SO	4 1,	4 2	1.02	36.9	.3 3	XLA	TAIC	2.9	MILL	190	5	5 8	20
83	HDPE	MARLEX 6003	1 35	70-90	59.0	STERL ING	4 1	4 2	1.02	36.0	.3 3	ᄷ	TAIC	2.9 1.9	MILL	190	. 5	5 8	20
84	HDPE	ALATHON 7030	135	70 -9 0	60.0	STERLING V	5 0	3 6	0.69	40.0	.3 6	-	-	-	MILL.	190	6	5.8	0
85	HIDPE	ALATHON 7030	135	70 -9 0	60.0	STERL ING	5 0	3 6	0.69	40.0	.36	-	-	· -	MILL	190	5	5 8	20
86	HDPE	ALATHON 7030	135	70 -9 0	60.0	VULCAN 3	2 8	80	2.86	40.0	3 6	-	-		MI LL	190	5	. 58	0
87	HDPE	ALATHON 7080	135	70 -9 0	60.0	VULCAN 3	28	80	2.86	40.0	.88		-	-	MILL	190	5.	58	20
88	HDPE	ALATHON 7030	135	70-90	70.0	VULCAN XC-72	3 C	254	8.4	30.0	.23	-	-	-	MILL	190	5	5 8	0
89	HDPE	ALATHON 7030	135	70 -9 0	70.0	VULČAN XC-72	3 0	254	8.4	30.0	·23V	-	-	-	MILL	190	5	5 8	20
90	HDPE	ALATHON 7040	135	70- 9 0	50.0	UNITED SL-90	9 0	2 4	0.27	50.0	.53	-	-	-	MILL	1,90	5	5 8	0

特爾 昭55- 78406 (12)

(お1数)づきご

		# 9	1 7			n - n	× ×	ブ :	9 2 3	,	体横比		充	埧	Ŋ		25	造	夈	fŧ	
実施例	型	商品名	T _M	結晶 化度 (%)	割合 (Wા%)	商品名	D (a)	S S	5/D	割合 (W(≰)	光規材	型	名	₹ 5	割合 (Wt%)	製法	工程及(C)	工程 時間 (Min	全エ ギー (Ke・m	Ė	故原 論量 (Mrad
91	HDPE	ALATHON 7040	135	70 -9 0	50.0	UNITED SL-90	90	24	0.27	50.0	.5 3	1	-	-	-	MILL			. 5		20
92	HDPE	ALATHON 7030	135	70 -9 0	46.0	UNITED SL-90	90	24	0.27	54.0	.63	-	-	- .	-	MILL	190	5	5	8 .	0
93	HDPE	ALATHON 7030	135	70 -9 0	46.0	UNITED SL-90	90	24	0.27	54.0	.63	-		-	-	MI LL	190	5	5	8 ··	20
94	HDPE	ALATHON 7030	135	70 -9 0	62.2	VULCAN 3	28	80	2.86	19.5	.17	AO FR	SANTO	ORANI	7.8 7.0	MILL	190	5	5	8.	Ö
95	HDPE	ALATHON 7030	135	70 -9 0	62.2	VÜLCAN 3	28	80	2.86	- 19.5	.17	EQEE	SANTO		3.5 7.8	MILL	190	5	5	8	20
																		ŀ			·

(86)

		٠.			•, •												
Top	144	>145	137	137	142	138	>137	>137	>150	145	>160	>130	>140	>1 60	1.40	>160	>175
4	139	132	127	124	130	130	130	125	123	136	131	126	131	130	134	126	80. R
T2x	125	120	105	. 89	113	6	110	100	9.	123	118	105	110	110	130	123	81
d q	4.2×10 ⁴	>1.7 × 1 0 ⁶	5.1×10 ²	5.3×10 ⁵	24×10 ³	22×10 ⁵	>20×10 ⁶	>1.5×10 ⁶	1.7×10 ⁶	21×103	1.1×1.0 ⁶	>1.4×106	>1.6 × 1 0 ⁶	9.4×1.05	8.9×1 0 ²	1.7×104	9.5×10 ⁵
080	6.5×10 ⁻¹	1.3×10 ⁰	3.6×100	5.9×10 ⁰	8.0 ×1.0-1	9.0 × 1 0 - 1	5.8×100	5.1×1.00	9.0×10-1	1.1×1.00	L9×10 ⁰	5.9×10 ⁰	5.6×100	1.2×101	45×10-1	6.9×10-1	29×100
(-E)×(表現日本費)	0.1 2	0.12	132	1.32	0.15	0.15	1.08	1.08	0.31	0.31	0.88	0.28	0.33	0.33	0.17	0.17	0.33
新	٠ ٢٢	Q .	. 89	n		. دی	•	-	60		1.0		22	en ➡	1	1.5	9

(87)

特朗 昭55- 78408(13)

Top	140	>175	140	>1.75	140	>175	>140	135	1 3 9	>135	140	1 4 0	145	137	>145	>139	;
		_ ^		٠٨		. V	^	_ ^	~	^						<u> </u>	
<u>-</u>	.130	126	130	125	130	127	132.	127	131	125	131	129	133	121	134	126	
T2x	126	118	117	118	113	110	115	8	111	. 88	115	108	112	100	•	100	
dø	1.3×10 ³	2.6×1.0 ²	1.3×10 ²	7.4×10 ²	2.6×10 ²	1.9×1.04	>1.8×10 ⁶	>1.5×10 ⁶	>1.4×1.0 ⁶	>1.6×10 ⁶	1.3×10 ⁵	1.5×10 ⁵	8.5×104	>1.4×106	>1.8×10 ⁶	>1.8×10 ⁶	90.70
P20	22×100	3.4×1.00	1.6×100	2.7×10 ⁰	29×100	5.9×10 ⁰	4.4×10 ⁰	8.4×100	7.1×1.0 ⁰	9.4×100	15×100	3.1×1.00	1.1×1.0 ⁰	3.5×10 ⁰	4.6×10 ⁰	1.4×101	001246
(5)×(充地が作品)	0.43	0.43	0.43	251	251	234	0.1.7	0.1.7	0.1.7	0.17	0.28	0.28	0.27	0.2.7	0.15	0.15	
年 報	17.	1 8	19	20	21	2.	23	4	25	26	2.7	8 2	29	30	3.1	32	

. . . .

						<u> </u>				· ·							
TPP	>138	150	>175	>175	>175	138	138	>138	>140	140	135	140	140	142	>175	143	139
T.	130	138	131	3.86	134	125	124	130	128	117	120	124	. 123	127	122	130	125
T2x	112	120	115	128	131	. 82	06.	.112	117	122	118	124	125	139	137	138	135
d o	>1.9×1 06	21×104	1.9×1.0 ⁵	.1.7×1.0 ⁵	12×105	2.6×1.0 ³	1.9×10 ⁵ ·	>1.6×10 ⁶ .	>1.5×1.0 ⁶	6.4×101	1.9×1 0 ²	1.8×10 ²	3.8×1.02	4.3×100	6.0×100	6.5×100	8.2×100
20	7.9×1 0 ⁰	1.6×10 ⁰	4.0×100	5.8×10 ⁰	8.2×1.00	1.5×101	5.7×101	51×100	3.8×100	9.1×1.0 ⁰	22×101	1.6×101	25×101	1.7×100	25×10 ⁰	24×1.00	2.7×10 ⁰
(5)×(北京女体報)	0.17	0.20	0.20	0.07	0.07	0.23	0.23	0.18	0.18	1234	1234	1234	1234	. 3.13	313	3.1.3	3.1.3
多	3.4	3.5	9 6	3.7	80	e. 6	9	. 1	4.	£	4	. 5	9 7.	4.7	8		20

(89)

昭55~		06.	

	Top	>136	>137	121	>175	115	>175	>1.40	140	>175	145	>175	130	>180	1 0 8	>180	144	139
	Τ,	128	126.	8.7	6. 6.	8 2		129	120	125	138	129	7.7	114	8 2	8 2	132	131
·	T2×	1 0.9	S G	75	. 82	6 27	. 67	104	101	103	117	117	. 100	100	5.9	. 20	126	116
	dø	>20×10 ⁶	>1.8×1.0 ⁶	5.8×10 ³	>1.7×10 ⁶	3.4×1.0 ³	22×104	>1.4×10 ⁶	3.6×10 ²	7.7×10 ²	22×104	>22×106 t	1.7×10 ⁴	4.3×1.0 ⁵	1.7×10 ⁴	5.6×1.0 ³ ·	3.1×1.04	4.2×1.04
	0.50	4.6×100	1.5×101	1.9×1 0 ⁰	5.0×10 ⁰	22×100	3.6×1.00	4.3×100	2.3×1.0 ⁰	3.6×100	1.3×1.00	1.9×1 0 ⁰	1.7×10 ⁰	2.8×100	24×100	25×100	1.5×100	1.6×1 00
2 表(つづき	(5)×(野塩は住産	0.18	0.18	0.24	0.24	0.2.2	0.22	0.28	0.28	0.28	0.10	0.10	0.23	0.2.3	0.29	0.29	0.22	0.22.
\$ 7 \$	来春烟(5)×	. 13	22	5.3	2.4	ro so	n n	5.7	88	ις 6	09	.61	62	63	3	8	99	2.9

(40)

	多	(5)×(主体放体器 (5)×(古)→一体的	020	· do	T2*	H	TPp
	89	0.23	1.6×100	25×103	7.5	100	120
	6.0	0.23	21×100	4.8×104	7.5	e 6	>180
	∵ 0	0.23	24×100	32×10 ³	120	142	163
	7.1	0.23	3.8×100	3.3×10 ³	115	136	1 66
	7.2	0.30	3.4×100	9.3×10 ³	115	145	166
· .	7.3	0.30	21×101	1.8×10 ⁶	105	138	>161
	7.	0.23	26×100	4.0×10 ³	50.	. rb	61
(4	7.5	0.23	26×100	5.7×10 ³	2.0	10 10	. 61
•	94.	0.33	7.1×10 ⁰	1.7×10 ⁵	105	128	× 1 60
• •	77.	0.33	6.6×100	1.5×10 ⁶	105	127	>135
	. 8	0.33	29×10 ⁰	9.5×10 ⁵	81	129 00	>1.75
· · .	7.9	0.33	5.8×100	1,7×10 ⁶	120	129	140
	8	1.50	9.1×1.00	36×103	110	129	>160
		1.50	1.5×10 ¹	3.6×104	. 11.0	130	>160
.· . .:	8 2	0.33	7.1×10 ⁰	>1.8×1 0 ⁶	108	125	>135
	83	0.33	7.1×100	>1.7×1 0 ⁶	110	125	>137
	*	0.25	8.6×10-1	8.6×10 ²	112	132	140

第 2 表 (つづき)

突施例	(5)×(光塔材体像)	^2 0	P P	т _{2 х}	T.	Тρр.
8.5	0.25	1.4×10 ⁰	4.3×10 ³	110	125	>1 6 0
8 6	1.02	7.4×10 ⁻¹	6.9×10 ¹	120	130	140
87	1.0 2	9.4×10 ⁻¹	5.2×10 ²	105	125	140
88	1.9 2	1.9×10 ⁰	1.9×10 ¹	125	127	140
8 9	1.9 2	20×10 ⁻¹	22×10 ⁵	125	125	>160
90	0.1 4	.6.0×10 ⁻¹	1.5×10 ³	122	131	14.0
91	0.1 4	1.4×10 ⁰	>1.5×10 ⁶	110	127	>155
9 2	0.1 7	4.5×10 ⁻¹	8.9×10 ²	130	134	140
93	0.1 7	6.9×10 ⁻¹	1.7×1 0 ⁴	123	126	>1 60
94	0.49	3.0×10 ¹	·1.0×1 0 ⁵	90.	125	140
95	0.4 9	4.4×10 ²	1.6×10 ⁶	80	116	>1 3 5

第8表

(42)

実施例	劣化条	#	初期	性能	最終	性性	2 時 [4	9 R\$ N.E	袋
	P _T	/ T .	° 20	00	² 20	P '	P	変化率	0	変化率(多)
1 A	20×104	140	8.3 × 1 0 ⁻¹	4.2×104	5.8 × 1 0 °	1.7×106	8.4×10-1	1	1.1×10°	1
2	5.2×10 ²	130	1.6×101	5.1×10 ²	1.4×10 ¹	1.0×10 ²	1.6 × 1 0 ¹	. 0	1.5 × 1 0 ¹	6.
3	1.6×104	130	5.9×10°	5.8×10 ⁶	1.4×101	>1.1 × 1 0 °	5.6 × 1 0 °	- 5	6.6 × 1 0 °	12
4 .	6.5 × 1 0 ²	1.30	4.0×10°	2.4×10 ⁸	3.2 × 1 0 °.	2.1×10 ¹ ·	· 4.0 × 1 0 °	0	3.8 × 1.0 °	0
5	1.4×1 0 5	1.30	1.3×101	2.2×10 ⁵	2.0×101	2.2 × 1 0 ⁵	1.5×10 ¹	15	1.7 × 1 0 ¹	30
7	1.8 × 1 0 ⁵	130	7.5 × 1 0 °	>1.5×10 ⁶	1.3×10 ^{.1}	5.0×10 ⁵	7.6 × 1 0 °	1	9.1×10°	21
8	8.3 × 1 0 ²	130	4.5×10°	1.7×106	3.4 × 1 0 °	1.6×10 ¹	4.5×10°	0	4.0 × 1 0 °	+ 11
9	2.1×10 ⁸	130	7.3×10°	2.1×10 ⁸	1.4 × 1 0 1	6.0×10 ⁵	8.5 × 1 0 °	16	9.4×10°.	29
10	1.1 × 1 0 ²	1.30	2.8×10°	1.1×10 ⁶	. 2.7 × 1 0 °	1.1×10°	3.0 × 1 0 °	7	29×10°	4
11	1.4×10 ⁶	130	5.7 × 1 0 °	>1.4×10*	9.9 × 1 0 °	3.2×10 ⁵	6:7 × 1 0 °	1.8	7.1 × 1 0 °	2.4
1 2	1.6×10 ⁶	130	4.5 × 1 0 °	>1.6×10 ⁶	7.5 × 1 0 °	9.5 × 1 0 ⁵	5.2×10°	16	5.6×10 ⁰	24
13	2.3 × 1 0 ⁵	130	9.4×10°	9.4×10 ⁸	1.5×10 ¹	1.5×1 0.4	1.2×10	. 28	1.3×10 ¹	38
29	3.0×104	140	1.5×100	8.5 × 1 0 4	3.1 × 1 0 °	>1.6×106	1.6 × 10₽	7	1.8×10°	20
3.3	>1.9 × 1 0 °	140	3.8×10°	>1.9×10 ⁵	8.5 × 1 0 °	>1.9 × 1 0 ⁶	4.2×10°	1 1	9.4 × 1 0 °	147
3 5	3.1×10³	140	1.6×10°	-73.1×104	3.3 × 1 0 °	2.6×10 ⁻⁵	1.5×10°	6 :	1.7×10°	6
40	3.3 × 1 0 2	130	1.6×10°	1.9 × 1 0 ⁵	4.7 × 1 0 °	2.1×10 ⁸	2.0 × 1 0 °	25	25×10°	56
4 1	7.5 × 1 0 4	130	4.4×10°	>1.6×10°	6.4 × 1 0 °	1.5 × 1 0 ²	4.9×10°	11	5.3 × 1 0 °	20
4 2	· 7.0 × 1 0 4	180	-8.3 × 1 0 1	>1.5 × 1 0 6	4.4×100	4.4 × 1 0 ⁸	3.6 × 1 0 °	9	3.8×10°	18
5 1	2.7×10 ²	130	1.9×10°	>2.0×10 ⁶	2.0×10°	3.0 × 1 0 1	2.0 ×1 0 °·	- 5	2.0×10°	5
5 2	3.2×10 ³	130	7.1×10°	>1.8 × 1 0 5	7.0×10°	1.6×10 ⁶	6.9 × 10 °	3	7.0×10°	2
62	1.9×104	140	1.7×10°	2.5×104	3.7×10°	>1.0 × 1 0 ⁶	2.2×104	29	2.4 × 1 0 °	4.1

(4A).

韓國昭55→7840 € (16)

(第8歳つづき、

実施例	劣.化 ≤	k #	初期	性能	最終	性物。	2. 時	10	9 時	10 使
	PT .	T	° 20	ρ	20		P	(学)	ρ	変化学
6 3	3.3 × 1 0 ^{.5}	140	2.6×10°	4.3×10 ⁵	4.6×10°	>2.0×10°	3.1 × 10 °	19	3.7×10°	4 2
64	5.4 × 1 0 ³	140	2.4×10°	1.7×104	6.6 × 1 0 °	>3.3 × 1 0 ⁵	3.0 × 1 0 °.	25	3.6 × 1 0 °	25
65	.5.9 × 1 0 ²	140	2.5 × 1 0 °	5.6 × 1 0 3.	4.6 × 1 0 °	>2.7 × 1 0 ³	3.3×10°	3 2	3.9×10°	56.
6 6	2.2 × 1 0 4	140	1.5 × 1 0 °	3.1 × 1 0 4	1.3×101	7.4×104	8.4×10°	460	6.2×10 ⁰	313
67	6.9 × 1 0 4	140	1.6×10°	4.2×104	3.2×100	2.2×101	6.1×10-1	61	3.4×10 ⁻¹	
68 .	5.6 × 1 0 8	140	1.6×100	2.5×103	·3.1×10°	1.4×104	2.0×10°	25	2.3 × 10 °	44
69	9.0 × 1 0 ²	140	2.7 × 1 0 °	4.8×104	5.3 × 1:0 °	1.8×104	2.7×10°	29	3.0 × 1 0 °	43
76	1.5 × 1 0 4	130	5.9×10°.	1.7×10 ⁵	-7.0×10°	4.3×1.03	6.6×10°	12	6.7 × 1 0 °	14
80	1.5 × 1 0 3	130	9.1×10°	3.6×10 3	9.1 × 10 °	3.3×10 ²	9.1×10°	0	9.1 × 1 0 °	. 0
81	5.2 × 1 0 ³	130	1.3 × 1 0 ¹	3.6×104	1.3×101	>6.9 × 1 0 2	1.3×10 ¹	0	1.3 × 1 0 ¹	0
8 2	1.4×10 ⁵	180	5.8 × 1 0 °	>1.6 × 1 0 °	7.6 × 1 0 °	>1.4×10 ²	6.2×10°	. 7	6.7 × 1 0 °	16
83	3.4 × 10 5	130	7.1 × 1 0 °	>1.7 × 1 0 6	9.2 × 1 0 °	2.5 × 1 0 ⁸	7.4×10°	4	7.8 × 10 °	10
85	2.9 × 1 0 8	140	1.4×10°	4.3×10°	2.2×10°	5.1×10³	1.5 × 10 °	7	1.7×10°	21
89 .	8.6 × 1 0 ¹	140	2.2 × 1 0 °	2.2 × 1 0 5	2.6 × 1 0 °	>8.4×10 J	2.2×100	. 0	2.2 × 10 °	0
90	8.4 × 1 0 ²	140	1.3×10°	· 1.5×10³	3.9×10°	.7.6×10 ³	2.2×10°	69	2.9 × 1 0 °	123
9 1	3.0 × 1 0 b	140	2.0 × 1 0 °	>1.5 × 1 0 ⁵	2.7 × 1 0 °	1.1×10°	3.1×10°	5.5	4.3×10 ⁰	115
93	5.2 × 1 0 4	140	6.9 × 1 0 ⁻¹	1.7 × 1 0 4	1.0 × 1 0 °	13×103	6.9 × 1 0 ⁻¹	0	8.3 × 1 0 ⁻¹	20

(44)

(第8級)づき)

实施例	2 7 時	間後	4 6 🕦	間袋.	5 2 時	間後	7 8 時	間袋
	0	変化率(%)	p	度化多		変化率	ρ.	夏化學
· 1 A	1.2×10°	44.	1.8 × 1·0 4	116		1 67	5.8 × 1 0 °	- 598
2 .	1.4×10 ¹	12			1.4×101	12		
3	9.9 ×·1 0 °	68			1.4×101	137		
4	3.6×10°	10			3.2 × 10 °	20	·	T -
5	2.2 × 1.0 1	6 9			2.7×101	107		1.
7 :	1.1×10 ¹	4.7			1.3×101	73	•	
8 !	3.8 × 10°	16	٠		3.4×100	24		†
9 ,	1.1×1.0·1	. 5 1			1.4×101	9 2		
10	2.8 × 1 0 °	3			2.7×10°	2		†
11	8.5 × 1 0 °	. 49	::		9.9 × 10 °	74		
12	6.7 × 1 0 °	49			7.5×10°	67		
13	1.4×10 1	49	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		1.5 × 1 0 1	5 9	 	<u> </u>
29	2.3 × 1 0 °	. 53	2.8 × 1 0 °	87			3.1 × 10 °	108
33	6.0 × 1 0 °	5 8	7.4×10°	95			8.5×10°	123
3 5	2.0 × 1 0 °	2.5	2.5 × 1 0 °	56			3.3 × 1 0 °	106
40	2.8 × 1 0 °	7.5			4.7×10°	193	•	
4 1.	6.1×10°	. 3 9			6.4 × 1-0 °	45		
42	4.4 × 1 0 °	8.6	•		44×10°	· 86		
5 1	2:1×10°	10	••		2.0 × 1 0 °	5		
52	: 7.0 × 1 0 °	2			7.0×100	. 2		
62	3.7 × 1 0 °	.117	4.2 × 100	147		. 1	3.7 × 1 0 °	117

特別图55-7840 f (17)

(終8要わづき)

突施例	2 7 時(15. 使	4 6 時	鬩· 後	5 2 時	間袋	78 時間後		
	P	度化學	P	变化率	. Р	変化率	ρ	変化等	
63	5.0×10°	92	5.6 × 1 0 °	115			4.6'×10°	7.7	
6 4	5.1×10°	112	5.9 × 1 0 °	145	٠.٠		6.6 × 1 0 °	175	
65	5.1 × 1 0 °	104	5.2 × 1 0 °	108			4.6 × 1 0 °	8 4	
6 6	1.3×10 i	767	1.0 × 1 0 1	566			1.3 × 1 0 ¹	767	
67	4.6×10-1	7 1	3.5 × 1 0 °	118			3.2×10°	100	
68	2.7 × 1 0 °	6 9	3.1×10°	9 4			3.1 × 1 0 °	94	
69	3.8×10°	8 1	4.0×100	90			5.3 × 1.0 °	152	
76	. 7.1 × 1 0 °	20			7.0 × 1 0 °	19			
80	9.1×10°	0	•	•	9.1 × 1 0 °	0			
8 1	1.3×10 ¹	0			1.3×10 ¹	0			
82	7.6×10°	31			7.6×10°	3 1			
8 3	8.4×10°.	18			9.2×10°	29		<u> </u>	
8 5	2.0×10°	. 43	.2.2×10º	57			2.2×10°	57	
8 9	2.7×10°	23	3.0×10°	36			2.6×10°	18	
9 0.	3.4 ×·1 0 °	161	5.2×10°	300			3.9 × 1 0 °	200	
91	5.0×100	150	2.7 × 1 0 °	35			2.7 × 1 0 °	8 5	
93	1.0×10°	4.5	1.0×10°	4.5			1.0×10°	45	

(48.

第 4 表

	0	5 時	間後	10 5	間後	20時	阿袋	30	時間後	50 €	M技
夹 舵 例	ρ	ρ	変化率的	ρ :	変化率(6)	. 0	変化率(9)	. 0	变化率(%)	p	变化率的
16	1.5⊶		-	1.6	7	1.8	20	1.9	27	2.1	40
40	1.5	·-	_	1.7	13	1.9	27	. —	-	2.2	47
52	3.0	4.8	. 60	6.4	113	8.8	193	1 0.0	233	÷	
54	3.5	3.7	6	_	· -	3.8	. 9	4.0	14	5.2	49
56	3.7	· - '	-	5.0	85	5.5	49	5.9	5 9	6.5	76

第 5 表

	•		45 1			0.0 1	11 ex		nd. RH #8	5 0 B	1 個 後
実 施 例	0	5 時		1.0 民		· 20 時		80			1
~	۰.۰	P	変化率(6)	0	变化惠例	ρ	变化率例		変化率(例		変化率0
16	1.9 7	222	1 2	2.5 1	27.	3.5 1	78	5.3 0	. 169	1 1.9	504
40	1.41	4.4 0	212	1 9.9	1311	5.4.3	3751	217	15290	•	
54	263	8.1 5	20	3.1 6	20	3.3 5	27	4.0 5	54	5.6 7	116
56	3.07	. 3.3 9	10	3.4 3	12	3.6 1	18	4.0 3	31	5.1 7	68
63	286	3.8 4	34.	7.6 7	168	3 0.2	756	6 9.8	2340	1,85	6368
65	1.8 2	2.4 6	35	2.47.	3 6	259	42	3.1 2	71	3.60	98
85	1.2 4	297	. 139	8.5 3	587	1 9.6	1480	2 8.5	2198	9 8.9	7875
89	1.8 9	最初の	. TE.EE	上昇で	燃焼						
91	0.8 2	291	209	9.2 6	1029	1 3.6	1559	4 5.7	5473	597	72705
93	0.5 9	0.9 6	63	1.3 4	127	225	281	7.05	1093	1 3.4	21.71

(4.7)

维爾 8355—78406 (18)

第1頁の続き

⑦発 明 者 アラン・ジェフリー・ゴツチヤ

アメリカ合衆国95070カリフオ ルニア・サラトガ・カントリ・ スクワイア・レーン12260番

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

号 (特開 昭 昭和 54 年特許願第 156287 55-78406 号, 昭和 55 年 6月13日 公開特許公報 55- 785 号掲載)につ 発行 いては特許法第17条の2の規定による補正があっ たので下記のとおり掲載する。 7 (1)

Int.C1.	識別記号	庁内整理番号
H01B 1/12 C08K 3/04	CAM	8 2 2 2 - 5 E 6 8 4 5 - 4 J

7. 納正の内容

明細書中、次の箇所を補正します。

- 1. 特許請求の範囲の棚 別紙の通り。
- []. 発明の詳細な説明の概
- (1)9頁14行、「電気特性」の前に、「組成物 の」を挿入。
- (2)10頁1行、「0.3以下」の後に、「になる ようなもの」を挿入。
- (3)10頁12行、15頁8行、13行、宋5 行、末3行、16頁4行、6~7行、10行、末 4行、末行、26頁2行、14行、27頁末2行、 28頁1行、4行および5行、「劣化」とあるを、 「エージング」と訂正。
- (4)15頁14行および16頁15行、「であ る」の役に、「比抵抗を育する」を購入。
- (5)21頁5行、「ミクロン」とあるを、「ミリ ミクロン」と訂正。
- (6)24頁8行、「ca jとあるを、「ca* jと ITE.

手 統 補 正 睿(自 発)

昭和 61 年 12 月 1日 特許庁長

事件の表示

156287 号 昭和 5.4 年特許羅第

2. 発明の名称



低導性ポリマー組成物およびその製法ならびに用途

3、 補正をする者 事件との関係 特許出願人

> 住所 アメリカ合衆国 94025 カリフォルニア、 メンロパーク、コンスチチューション・ ドライブ 300番

名称 レイケム・コーポレイション

4. 代理人

住所 〒540 大阪府大阪市東区城昆2丁自1番61号 ツイン21 MIDタワー内 電話(08) 949-1261 回復

氏名 弁理士(6214)青 山

葆(ほか 2名) 監論

5. 補正命令の日付: (自 発)

6. 補正の対象 : 明細書の特許請求の範囲の概 および発明の詳細な説明が

(7)24頁末4~3行、「押し出して燃り物と する」とあるを、「取り出す」と訂正。

(8)24 買末行の後に、改行して、「乙SK: 選載の各成分を同時回転複葉押出機(ZSK押出 機)で混合し、混合物をストランドとして押し出 す。ストランドを冷却し、小片に切断する。この 後<u>MILL</u>法と同様にして切断混合物から試料を 製造する。」を挿入。

(9)26頁末5行、「p-p:o/p」とあるを、 「pーpio/pio」と訂正。

(10)28頁7行、「30時間」の後に、「エー リング」を挿入。

(11)29頁第1表の『実施例8』の『カーポン ブラック/商品名J閣、「STATEX」とあるを、

「STATEX」と訂正。

(12)30頁第1表(つづき)の『実施例22』の 『体徴比』間、「.37」とあるを、「.25」と打正。

(13)34頁第1表(つづき)の「実施例76」の 『充填材/名称」間、「30 X L 」とあるを、「13. 0 X L Jと訂正。

(14)43頁第3表および44頁第3表(つづき)の左から2番目の個、「劣化条件」とあるを、「エージング条件」と訂正。

以上

祖成物。

- 4. 鉄値が 0.5 以下である特許請求の範囲第 3 項記載の組成物。
- 5. 組成物を外部加熱して、組成物の比抵抗が 100 ohs・caとピーク比抵抗の間になる温度で 25時間保持することから成る無エージング処理 に付した後において、(a)PTC 準動を示し、(b)Tsと-40 での間の少なくとも一温度において、無エージング処理前の同温度における比抵抗の 0.5~2倍である比抵抗を有し、かつ(o)少なくと 61000 ohs・caのピーク比抵抗を育する特許 請求の範囲第1~4項のいずれかに記載の組成物。
- 6. 無エージング
 処理の後、Taとー40℃の
 間の全温度において比抵抗が
 熱エージング
 処理前
 の同温度における比抵抗の0.5~2倍である特
 許請求の範囲第6項記載の組成物。
- 7. 組成物に電流を25時間通じて1°R加熱 することにより組成物をTsと(Ts+50)での間 の温度に保持することから成る電圧エージング処 理に付した後において、(a)PTC学動を示し、

(別紙) ·

特許請求の範囲

- 1. 0℃以上のスイッチング温度Tsを育し、 PTC挙動を示す電導性ポリマー組成物において、 Tsおよび-40℃の間の少なくとも一温度にお いて?oha・czより低い比抵抗を育し、
- (1) 結晶化度が少なくとも10%であるポリマ 一成分、および
- (2) 技ポリマー成分に分散され、20~150 ミリミクロンの粒径Dならびに要面積S(a*/g) とDの比S/Dが10を越えない表面積Sを育す るカーボンブラックから成る粒状充填材成分から 成ることを特徴とする租成物。
- 2. 少なくとも1000ohm・czビーク比抵抗 を有するものである特許請求の範囲第1項記載の 組成物。
 - 3. 充填材成分の量が
- S × 充填材成分体験 の値を1以下とするもの ポリマー成分体験 の値を1以下とするものである特許請求の範囲第1項または第2項記載の
- (b) Tsと-40℃の間の少なくとも一温度において、電圧<u>エージング</u>処理前の同温度における比抵抗の0.5~2倍である比抵抗を育し、かつ(c)少なくとも1000chm・cmのピーク比抵抗を育する特許請求の範囲第5項記載の組成物。
- 8. 電圧エーリング処理の後、T®と-40℃の間の全温度において比抵抗が電圧エーリング処理前の同温度における比抵抗の0.5~2倍である特許請求の範囲第7項記載の組成物。
- 8. ポリマー成分は、少なくとも40%の結晶 化度を有し、かつポリオレフィン、少なくとも1種のオレフィンと少なくとも1種の優性コモノマーから成るコポリマー、ポリアリーレン、ポリエステル、ポリアミド、ポリカーボネートおよびファ 業合育ポリマーから成る群から遠ばれた少なくとも1種のポリマーから成り、カーボンブラックは20~76ミリミクロンの粒径を育する特許請求の範囲第1~8項のいずれかに記載の組成物。
- 10. カーボンブラックのポリマー成分に対する体質割合が少なくとも 0.25 である特許請求の

範囲第1~9項のいずれかに記載の組成物。

- おいて 2 oha・ca以下の比抵抗を有する特許請求 の範囲第1~10項のいずれかに記載の組成物。
- 12. PTC要素および電源に接続でき、接続し た際PTC要素に電流を通じる電極から成る電気 装置において、PTC要素は、特許請求の範囲第 1~11項のいずれかに記載のPTC電導性ポリ マーを成形して得られたものであることを特徴と する装置。
- 13. ポリマー成分に充填材成分を分散させ、得 られた分散物を成形することから成り、分散物の **顕製および成形時に用いられる全エネルギーが9.** 5~2900kg・z・cc-'であることを特徴とす る特許請求の範囲第1~12項のいずれかに記載 の電導性ポリマー成形品の製法。
- 14. 分散物の調製および溶融成形時に用いられ る全エネルギーが9.5~970kg・z・cc-1であ る特許請求の範囲第13項記載の製法。
- 15. 全エネルギーが9.5~485kg・g・cc-1

である特許請求の範囲第14項記載の製法。

11. Tsと-40℃の間の少なくとも一温度に · 16. 全エネルギーが9.5~240kg・x・cc-1 である特許請求の範囲第15項記載の製法。